中請	日期	85.4.6
案	號	8510401')
颊	Fi]	Ab1 K 37/02

Α4 C4

426520 (以上各欄由本局填註) 發明

中文	治療黃斑變性以及防止或改善分泌性及非分泌性 黃斑變性的藥學組成物
	大 人 工 的 示 于 型 成 约
英 文	Pharmaceutical compositions for the treatment of macutar degeneration for preventing or improving exudative and non-exudative macutar degeneration
姓 名	(1) 卡倫 H. 芮福 (2) 约翰 E. 芮潘
固 藉	· 英 図
住、居所	(1) ②美國科羅拉多州英格爾晤市櫻桃山坡晨場遊2275號
选 名 (名稱)	(1) 卡倫 M. 丙福 (2) 约翰 B. 丙福
國籍	美 園
主、居所 事務所)	(1) ②美國科羅拉多州英格爾晤市櫻桃山坡農場道 2275號
<b>大表人</b>	
	图 住、居所 名) 籍 所) 人

(由本局填寫

承辦人代碼: 1 P C 分類: A6 B6

本案已向:

: 08/418,645 □無主張優先權 . 案號: 1995,04,06 「

( 請先閱讀背面之注意事項再填寫本頁各欄 )

有關微生物已寄存於:

**,寄存日期:** 

, 寄存號碼:

先聞讀背面之注意事項再填寫本頁各樣

打

治療黃斑變性以及防止或改善分泌性及非 四、中文谷明插要(谷明少幺糕: 分泌性黄斑變性的藥學組成物

> 黃.斑 變性 是 一種 與 年 齡 有 闆 的 疾 病 · 至 今 仍 無 有 效 的 治療方法來治療或防止該疾病的起始或進展,目前對非分 泌性 (乾式)黄斑 變性的治療法局限於早期的診斷與護慎的 追踪,而分泌性(混式)黃斑變性的病癥治療包括縄射光凝 緊療法,手術,低劑量輻射(遠達射線療法),及抗氫化劑 或抗發炎療法。本發明是關於一種可用於治療或防止黃斑 甘 肽 (GSH) 增 進 劑 本 身 或 與 至 少 一 種 抗 氣 化 劑 組 合 或 與 一 種抗發炎療法结合,且可能另加以一或多種的上述病癥療 決。

英文發明摘要(發明之名稱: Pharmaceutical compositions for the treatment of magular degeneration for preventing or improving exudative and nonexudative macular degeneration

> Macular degeneration is an age-related eye disease for which there is no known treatment to date that has been shown to be effective at treating or preventing the onset or progression of the disease. Current treatment of non-exudative (dry form) macular degeneration is limited to early diagnosis and careful followup, while symptomatic treatment of exudative (wet form) macular degeneration includes laser photocoagulation therapy, surgery, low dose radiation (teletherapy), and anti-oxidant or antiinflammatory therapies. The present invention relates to a new method for treating or preventing the onset or progression of macular degeneration, .comprising periodic administration of a glutathione (GSH) enhancing agent alone or in conjunction with at least one of an anti-oxidant or an anti-inflammatory therapy, and possibly in addition to one or more of the symptomatic treatments mentioned above.

#### 發明背景

### 1.發明領域

本發明是關於一種新的治療或免除黃斑變性之超貽或 追展的方法。更特別的是,本發明是關於一種新的治療方 法其包含有週期性的投類以一定劑量的設跳甘肽增進劑本 身或合併以其他的治療法(諸如抗氧化劑或抗發炎療法或 是一般熟知的病癥治療法。

#### 2. 相關發明之描述

黃 医 變性 是 一種 與 年 龄 有 關 的 眼 疾 , 至 今 仍 無 有 效 的 治 療 方 法 可 以 治 療 或 消 除 該 疾 病 之 起 始 或 遠 展 , 黃 医 變 性 可 專 致 老 年 人 失 明 , 特 别 是 年 龄 大 於 65 歳 的 老 人 。

黃斑變性為單純的失調症,其通常可區分為二種型式,即非分泌性(乾式)或分泌性(混式)二種。雖然此二種型式是二種不同的型式但也可反應出其不同的病理過程。例如有一文獻提供黃斑變性之基本背景,瞭解,檢定並說明治療之限制等,該文獻即為Ko,P. and Wong, S., Understanding Macular Degeneration, Hospital Medicine 47-55 (September 1994)。

分泌性(源式)與非分泌性(乾式)的黃斑變性均會形成 品族體 · 品族體之特性為不規則 · 分離的 · 图形黃白色之 沈澱物 · 其會累積在視頻與(眼睛之後方)介於視網膜色素 上皮層 (RPE)之基底膜與布魯點氏膜之間 · 品族體的存在 通常反應視網膜色素上皮層功能之不正常 · 品族體沈澱物 可進一步區分為硬品該體與軟品簇體 · 硬或無節狀的品簽

- 4 -

體是衍生於累積在布魯克氏膜之視網膜色素上皮層之碎片 而來。 軟品簇體 通常較硬品族體為大且較軟,並有不明確 的選择。 軟品簇體與視網膜色素上皮層稍有射離,且可能 是衍生於視網膜色素上皮層功能障礙擴散而來。 軟品族體 亦可能由品類體的擴散或融合衍生而來,其亦可追一步由 布魯克氏膜之內部較厚的部分衍生而來。 石灰化的品族體 具有光滑的外表,可能是為節狀或擴散的品族體石灰化後 所形成。

非分泌性(乾式)的黃斑變性與外視網膜,視網膜色素 上皮層,布魯克氏膜及絨毛毛细管之萎縮與變性有關。非 分泌性的黃斑變性所造成的結果是晶族體之形成,色素體 改變與萎缩,視網膜色素上皮層之功能障礙,特別是會導 致光感受器的喪失,其屬於代謝性的依賴視網膜色素上皮 層。

分泌性(源式)的黃頸變性可藉由視網膜色素上皮層或神經感層之血漿或出血性分離而瞭解其特性,病患可能會 發展為脈絡膜的新血管化,其已被證明有液體累積,出血或/及脂肪分泌之現象。

上述之缺陷之要是由於變形所導致,其在臨床上可輸 由安斯樂(Amsler)方格測試而得知,安斯樂方格是由一些 小的方格所組成,當緊絡觀的新血管化被認為有液體累積 ,出血及/或脂肪分泌時則會造成視力扭曲,組成方格的 線亦會享得模欄或/及呈現液狀。

脈絡 膜 新 血 管 化 之 發 生 是 血 管 自 脈 络 膜 延 伸 , 經 布 魯

克氏製而進入次視網膜色素上皮層或次視網膜間隙。此將 導致嚴重的視力喪失,但視網膜色素上皮層或神經敏感視 網膜仍然分離,具有色素上皮層剝離的病患可能發展為脈 絡製的新血管化膜,即使沒有脈絡膜的新血管化膜存在, 仍有40%色素上皮層細胞剁離的病患會進一步喪失其視力 ,該窮患藉由安斯繫方格測試結果有變形之現象。

上述之黃斑變性(非分泌性與分泌性)通常會逐漸導致 不可複原之中央視力的喪失,最後,視網顯將因長時期之 水腫,潛在出血及刺離而遭到破壞。視網顯剝離後,可能 會導致纖維變性,組織變形,直視及疤賴。

目前仍然沒有一種治療方法可以真正有效的治療或防治與年齡有關的養斑變性之起始或進展。

有許多不同種類的病癥治療法,但其惠用仍有限制目成功的例子較獨特,通常依病人的特殊狀况而定以治療分泌性(選式)養斑變性。

羅射光凝聚療法對於黃既變性的病人也許有其效用, 但是由於脈絡膜的新血管化膜對羅射療法有反應而使得該 病的再現性極高,且羅射療法亦可能造成視力的喪失。

低劑量輻射(遠達射線療法)亦被認為是脈絡膜的新血管化回復之可能療法。

開刀切除新血管化膜是另一種可能的治療法,但其過

- 6 -

ŝТ

綠

程特殊至今仍不被允許採用。

截至目前仍沒有有效的方法治療非分泌性(乾式)的黃 斑艷性,處理非分泌性的黃斑變性常受限於早期的診斷及 追踪病人是否發展為脈絡膜的新血管化,還免紫外線照射 及服用一定劑量的抗氧化維他命(例如,維他命Α,ρ-胡 脂輔素,黃體素,玉米黃質,維他命C及維他命E)及鋅或 許會有些許效果,但這些治療方法仍未被證實。此外,使 用鋅會產生制作用包括心臟病,及複致缺額的貧血症。

一種可以很有效的治療或防止使視力衰弱失調的起始 或進展的方法是非常戰要的,該有效的治療方法對於乾式 黃斑變性的控制更為重要,因為該疾病使90%的病患感到 苦傷,此外,根據估計在英國一百萬有視覺有障礙的人們 中大部分都有黃斑變性的情形,而在美國已有超過一千萬 個病例,另外的研究也指出,在美國有10% 65至74歲及30% 超過75歲的人患有一種型式或二種型式的黃斑變性。

發明之摘要

iT

쑗

本發明的目的之一是提供一種有效的方法以治療或防止分泌性或非分泌性黃斑變性的起始或進展,特別是乾式疾病,其較抗氧化劑維他命之方法有效。

本發明的另一個目的是提供一種方法其可有效的做為 一種協同治療法,例如,可以結合其他治療法諸如抗氧化 類及/或抗發炎療法。

本發明這一步之目的是提供一種方法以增強目前採用 之病癥治療黃斑變性法,其包括:機械式弱視協助(例如 放大減或高效力眼鏡),針灸療法,鐳射光凝聚療法及低 虧嚴輻射(遠遠射線療法)。

本發明亦可用於治療或防止黃斑變性之侵襲,該疾病 是由於曝露於陽光下或曝露於陽光下所引起之相關環境所 爆致。

本發明的這些目的可藉由提供一種治療方法而達到, 其乃增加入體細胞內餐胱甘肽(GSH)之含量。

本發明之依據是由於GSH在治療黃斑變性上有其重要性,其可藉由增加入體細胞內GSH之含量而能有效的治療黃斑變性甚至消除。因此本發明是提供一種治療黃斑變性的方法,其可藉由給予需要治療的人有效劑量的GSH增強緩削而達到治療效果。最好,GSH增強緩開為一種無趣水溶性的半胱胺酸衍生物,雖然其他這類的試劑均可採用,但以N-乙瘾半胱胺酸最好。

不需局限於理論上的解釋即可得知 8~乙醯半胱胺 酸或 半胱胺酸類似的衍生物均可在活體內由半胱胺酸衍生而來

,半胱胺酸對 GSH之合成似乎非常重要。因此,藉由控制 半胱胺酸之利用,例如當半胱胺酸合成受到限制時增加半 胱胺酸的量或在需要 GSH保護以對抗有毒化合物時增加半 胱胺酸的量均可控制細胞内 GSH的含量。

GSH為一種三胜肽由三個 L-型式的胺基酸,數胺酸, 甘胺酸與半胱胺酸所組成,GSH可在細胞內合成並廣泛存在於幾乎所有的哺乳類動物細胞,許多重要的生物性功能 是由 GSH所扮演,諸如保護肝臟以免受到酒精之危害,保 護淋巴細胞免於輻射傷害及肺部免於氣氣毒害等。此外 GSH 對於減少抗癌療法之毒害及醋氨酚之過量使用有其助益, 且增加 GSH含量可減少因 HIV 题象所引起的免疫不適症。

最重要的是 GSH可以維持硫氫基群含量而保護細胞抵抗毒性化合物,特別是含氧自由基。由於 GSH在細胞內含量可因氣自由基含量之增加而耗盡,因此氧化逆境是需要增加細胞內 GSH合量之處理的又一種指擴,因為氧化逆境可能發生在患有黃斑變性的納患身上,故增加體內 GSH之含量對於黃斑變性之治療應有助益。

在其他實例中,儘管有各種不同的解釋,但本發明即 是藉由增加 GSII合量而提供一種有效的黃斑變性治療法。 圖之詳細描述

第 1 圖表示 測定的右眼 (OD)晶族 體隨 本 發明之 N-乙醯 半胱胺酸 (NAC)治療的時間及長短所呈現之變化;

第 2 圖表示 測定的左眼 (0S)晶簇體隨本發明之 NAC治療的時間及長短所呈現之變化;及

第 3 圖表示左眼 (0SS)隨本發明之 NAC治療的時間及長 短所呈現之安斯樂方格測定之變形變化情形。

#### 較佳實例的詳細描述

根據本發明之治療方法可以有各種不同的方式,但其 目的均是增加病患體內 GSH之含量从忍受不同階段及型式 的黃斑變性。

在一個較佳的實例中,細胞內GSH含量的提高可藉由 週期性的供給病患一定劑量的半胱胺酸衍生物,最好是K-乙醯半胱胺酸或其相同當量的化合物。NAC是一種熟知的 結液狀類劑,其為自然存在的胺基酸L-半胱胺酸之N-乙酯 衍生物(HS-CHe-CH-COOH-NH-COCHs)NAC可藉由各種方便的 方式給無例如,口服,肌肉內,血管內或藉由噴霧,其劑 量範圍每天為100至5600毫克,NAC較半胱胺酸易溶於水且 較半胱胺酸不易氧化,因此採用NAC或同當量的半胱胺酸 衍生物較採用半胱胺酸本身為優,但是一般相信只要給了 半胱胺酸即可增加6水的含量 因而治療或防止組織遭受如 黃斑雙性之傷害。

如同前述·至今仍未完全明瞭為何半胱胺酸及其衍生物具有治療之功能,但是很明顯的N-乙醯半胱胺酸(NAC)所提供之可能的保護機制包括:直接裂解(不活化)氧基(諸如,HaOz,HBCL或、OH);抑制NFKB細胞核因子之活化作用,該因子可速接病為感染及氧化反應之活化作用;減少氧化館所誘導的脂酚過氧化件用及氧化館所導的抗蛋白酶的不活化作用;及增加血液液動。。因而可與氧化氮化

練

用。

在本發明中,NAC是特別需要的化合物,目前在臨床上已經用於治療病患的慢性支氣管炎,隨胺胎過量症及芥氣排除,NAC亦被試著用於治療ARDS、AIDS,ALS、及其他病症。NAC已被安全使用有數年之久,例如600零克之口服購量可治療長期忍受慢性支氣管炎及肺氣腫的病態。

經放射性標定的 NAC可在給類 1 小時後很快的被人體所吸收並分佈廣泛。而 NAC之平均半衰期為 1.35小時,且約 有 22%的 劑量在 24小時後體尿液排出, NAC似乎可以與蛋白質結合而進行一些代謝反應, 經 NAC治療後所產生的不良效應很少,但可能會有噁心,嘔吐, 別均熱, 消化不良等现象, 及極少數的 轉麻疹。但是這些可能的副作用可以在治療時逐漸減轉。

NAC對於治療黃斑變性亦有效果,因為其可藉由增加 設践甘肽氧化退原循環活性而增加抗氧化劑的防寒機制, 特別是NAC可使半胱胺酸溶透主細胞內,增加細胞內半胱 胺酸之含最而增加細胞內穀胱甘肽之合成,其可促進穀胱 甘肽的氧化退原循環活性(GSH→GSSG)。增加殼胱甘肽氧 化退原循環活性之效應可以連續的解毒過氧化氮(Hz0z)及 相關的過氧化氢衍生物可對主要細胞分子(例如,脂酚,DNA 及蛋白質直接產生毒害且可加速發炎,藉由增加細胞內 GSH 的含量,NAC治療可以減少細胞內過氧化氫及相關過氧化 氦物之毒害程度,其雖常與眼睛組織之傷害有關,特別是

紩

## 五、發明說明(9)

#### 黄斑變性。

另一方面,细胞內 GSH含量隨年齡而減少, GSH減少之 結果可能會增加氧化逆境而導致眼睛組織傷害,在申請專 利之治療方法中, NAC可以很有效的避免或回復一般年長 病患的眼睛功能先調的病症, 其通常是發展為黃斑變性。

NAC之給無範團每天約400~600毫克,最好是約250毫克例如可藉由口服,每天2次,但是其服用之劑量,次數及型式依其他因子之不同而篡。

本發明另一個改變是藉由週期性的給予病患一定劑量的 L-2-氧化四氢噻唑-4-理酸锂 (0TC)而增加細胞內 GSH之含量。 0TC或原半胱胺酸一般均熟知能有效的運送到細胞內,其藉由5-經臟胺的酶轉換成 L-半胱胺酸。藉由如上透與 NAC相似的機制,0TC可以直接增加 GSH之含量,因此可藉由增強 数胱甘 钛氧化 退 取循環活性而增加對氧化劑之防 漂機制。 0TC已经可在小白鼠及大老鼠的腦部很有效的運送,此可在供給小白鼠及大老鼠 0TC後,腦部中半胱胺酸含量之增加而得到證明, 0TC之使用劑量與給藥方式一般與上述之 NAC相同。

本發明的另一項改變是藉由週期性給予病患一定劑量 的  $\beta$ - 類基丙基甘胺酸 (MPG)而增加細胞內 GSH之含量。 MPG 可藉由減少活體內及活體外 (例如,在缺血性再灌液後,MPG 可以減少心肌壞損之大小)的氧化傷害而增加 GSH之会量。

自由基的分解亦被認為是MPG的一種保護機制,當以 活體外放射線標定觀試時,MPG可以大約10°M·18·1之康率 常數後OH(氫氧基)分解,試驗中於對照組動物前處理MPG 亦顯示可以增加自由態碳氫基(GSH)含量,並可在動物給 予缺血性再濃液後仍可維持自由態碳氫基含量,雖然MPG 之功能機制仍不明瞭,但亦有多種可能的解釋,例如細胞 組織中GSR含量的增加或維持可藉由MPG誘導毅跳甘肽合成 或/及MPG-誘導蛋白質結合的GSH而達到。另一種不同的 可能性是GSH是由MPG所釋出,更達一步的可能性是MPG可 能分減一種碳氫基的輻射保護劑。不論是何種案例,MPG 均為GSH的增加無關並且對當前之目的有其助益。

MPG的 用量與給藥方式如同 NAC與 OTC有各種不同變化

本發明獨特的一面是可單獨使用NAC,OTC或MPG,或 一或二種之組合,或與一或多種抗氧化劑,抗發炎劑,或 目前病癥療法結合採用,此乃因直接給予GSH或半胱胺酸 並不合平效益。明顯的理由之一是不論是來乙醯化的半胱 胺酸或GSH本身均無法滲入細胞中,此外,半胱胺酸如果 在細胞外氧化可能會造成毒害。同樣的,其他的抗氧化劑 ,請如抗氧化劑維生素,例如維生素 A,黃體素,玉米黃 質,維生素 E、β - 胡穎蘭素或維生素 C均無效果,因為無 法輕易的滲入細胞中。

黃斑變性亦可能發生在部局的區域,其通常在例行的 檢查中被忽略,直到嚴重且常造成永久性的眼睛傷害時才 被發現,本申請專利之治療方法之優點之一是可以採用無 毒害的治療法,例如NAC,OTC或MPG而克服此問題,其可

## 五、發明説明(11)

選免早期無法診斷的各種形式的黃斑變性,本申請專利之治療法達一步的優點是 GSB增強榮弱·主要是 NAC・OTC或 MPG可藉由不同傳遞系統而局部給榮,包括眼藥水,脂肪實體或直接的玻璃體注射液。

廣義而言,本發明是利用任何可以增加細胞內 GSH含量之無劑以治療或防止黃斑變性的起始或遠展,最好是使用 NAC・OTC或MPG但其他 GSH 之增強 新賴亦可採用。

本發明進一步藉由下列非限制性的實例加以說明: 實例

一位 78歲的白種男性第一天做檢查,當時病患之最佳 正確視力是右眼 20/20-21 左眼 20/50-1,病患抱短视力減 退包括對顏色的辨識能力下降。病患的左眼有變形現象, 其包含的區域在標準安斯樂方格中涵蓋有71個方格,類似 的安斯樂方格閱試發現病患的右眼並未變形。病患已服用 抗氧化酶維生素多年,在評估的過程中,他仍然繼續服用 请些維生素。

大约 2 個月後·病患開始低劑量的干擾素 - α療法, 在每月的前三天給鬃,此治療可增加前列腺特殊抗原的含量,其劑量較一般的高劑量干擾素 - α療法為低。該療法 被認為是脈絡膜的新血管化分泌性(混式)黃斑變性的可能 治療法。

接下来的月份由安斯樂方格測試證明病患左眼的變形 程度增加,具誦蓋所有或 87個方格。病患覺得其視力更為 減弱且其右眼亦有變形現象。 此時,病患雙眼的視力並未

綠

改變,由黃光顯影血管基底圖月證明在病患的右眼有許多 的品簽體且在病患的左眼品簇體與色素上皮層剝離有關, 此時在其左眼並未出現定義的脈絡髌的新血管化難。

約3個月後,病患開始週期性的給予N-乙簡半胱胺酸(NAC),口服250毫克,每天2次。

约 5 個月後檢定病態的視力顯示其右眼為 20/20-2 · 在眼 20/60-1 · 病患的左眼發展成新的黃斑出血,其表示 有脈絡膜的新血管觀發育。 蒸底研究證明在病患右眼有擴 散晶發體,而在病患左眼有晶竅體,色素上皮層刺離及次 視網膜出血。亦有一些證據顯示出在左眼脈絡膜的新血管 膜與色素上皮層刺離有關,病患經小心的評估後顯示不論 循射治療或高類量干擾素 - α療法對病患的左眼均無助益

一個月左右後,病患左眼的次視網膜出血現象已經解 決。

再經約4個月後 · 重覆黃光顯影血管基底圖月顯示與 一年前的圖月比較時,病患右眼的晶簇體數目與大小均減 少了。

在1994年9月·病患最正確的視力右眼為20/20-2。 左眼為20/60-1+1·病患指出其顏色的辦議能力明顯的改善 等了,特別是左眼。安斯樂方格顏鋱顯示學形程度已經減

少,其區域為41個方格。病患感覺自從開始以NAC治療後 其視力明顯改善了。

病患嫌損以 NAC, 抗氧化劑維生素及低劑量干擾素療法治療。

上述實例之病例結果如下所述:

- 1.主觀視力改善,病患指出自從開始以NAC治療後其損壞的視力明顯的改善,病患在起始NAC療法後其顏色辦臟 能力亦顯著增加;
- 2. 客觀视力改善,病患自從開始以 NAC療後其斯內倫视力並未改變;
- 3. 视頻 關照片判定有黃 與 性,在 N A C 治療之前評 台病患 避明 右眼有許多晶 顯 體 形成,與 N A C 治療 多 個 月 相 比 較 品 簇 體明 顯 減 少,且大約在 N A C 治療 9 個 月 後, 品 簇 體的數目減的更少 (第 1 圖 )。 N A C 治療的一年間 同樣亦 減 少 左 眼 品 簇 體 的 數 目 (第 2 屬 )。
- 4. 安斯樂方格測試,大約9個月的NAC治療後,病患的左 眼髮安斯樂方格測試的結果顯示其變形程度明顯較NAC 開始治療前改善(例如減少看到不正常方格的數目)(第 3個)。

此處所描述的本發明可做各種的改實,而本發明的範圍將 定義於下列申請實利中:

η

第85104017號專利再審查案申請專利範圍修正本

修正日期:89年12月

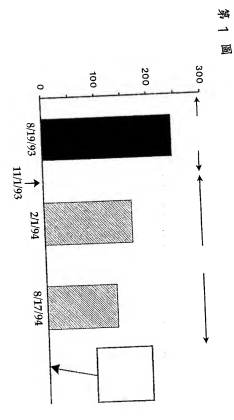
- 1. 一種用於治療一患有黄斑變性而需要治療的瀉患的藥 學組成物,其包含一有效量的殺胱甘肽增進劑,以增加 該病人該病人體內的穀胱甘肽之胞內位準,該穀胱甘肽 增進劑為非毒性半胱胺酸-供應性衍生物或巯基丙基甘 胺酸。
- 2. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該組成物係 要供週期性地给藥至該病人,以增加該病人細胞內的穀 胱甘肽的位准。
- 3. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該病人復為至 少一種抗氧化劑或一種抗發炎劑或其等之組合所治療。
- 4. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該殼胱甘肽 增進劑為N-乙醯半胱胺酸。
- 5. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該穀胱甘肽 增進劑為L-2-氧化四氫噻唑-4-羟酸鹽。
- 6. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該數胱甘肽 增進劑為赣基丙基甘胺酸。
- 7. 如申請專利範圍第3項之藥學組成物,其中該抗氧化劑 是一種選自於下列組群中之維生素:抗壞血酸(維生素 C)生育酚(维生素E)、β-胡蘿蔔素、視黄醇(维生素A)、 黄體素及王米黃質。
- 8. 如申請專利範圍第3項之藥學組成物,其中該抗發炎劑 是干擾素-α。

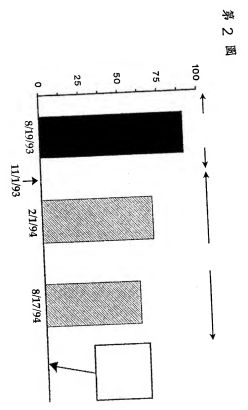
\$9

嵬

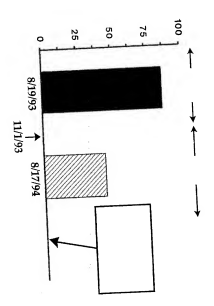
## 六、申請專利範圍

- 9. 如申請專利範圍第3項之藥學組成物,其係以口服給藥或藉由一種選自下列的傳遞系統來投藥:眼藥水、脂質體及直接玻璃體注射液。
- 10.如申請專利範圍第4項之藥學組成物,其中該N-乙醯半 脫胺酸的劑量範圍為每天400毫克。
- 11.如申請專利範圍第4項之藥學組成物,其中該N-乙醯半 脫胺酸的劑量為每天兩次口服給藥250毫克至600毫克。
- 12. 一種用以防止在一病人體內之分泌性及非分泌性黃斑 變性的起始或進展的藥學組成物,其包含有一要供週期 性給藥該病人之劑量的殼肤甘肽增進劑,以增加細胞內 殼胱甘肽的位準。
- 13.如申請專利範圍第12項之藥學組成物,其中該病人復 為至少一種抗氧化劑或一種抗發炎劑或其等之組合所 治療。
- 14.一種用以改善在一病人體內分泌性與非分泌性黃斑變性的病癥治療之藥學組成物,其包含有一要供週期性給藥該病人之劑量的穀胱甘肽增進劑,以增加細胞內殼胱甘肽的但準。
- 15.如申請專利範圍第14項之藥學組成物,其中該病人復為至少一種抗氧化劑或一種抗發炎劑或其等之組合所治療。
- 16.如申請專利範圍第14項之藥學組成物,其中該病獲治療係選自於下列群中:機械性弱視協助法、針灸療法、 鐳射光凝聚療法以及低劑量輻射(遠違射維療法)。





第3圖



# 公告本

中請	日期	85.4.6
策	號	85104011)
颊	FI	Ab1 K 37/62

Α4 C4

(	(以上各欄由本局填注)		
		後明 專利説明	書
-、登明 名稱	中文	治療黃斑變性以及防止或改善分泌性及 黃斑變性的樂學組成物	<b>非分泌性</b>
	英文	Pharmaceutical compositions for the treatment degeneration for preventing or improving exudative exudative macular degeneration	of macular re and non-
	姓 名	(1)卡倫 H.芮潘 (2)約翰 B.丙潘	
登明 .	固箱	美. 國	
	住、居所	(1) ② 美國科羅拉多州英格爾語市 樱桃	5 山 坡 晨 場 道 2275號
	姓 名(名稱)	(1) 卡倫 M. 丙潘 ②約翰 E. 丙潘	*
	國籍	美 國	
	住、居所 (事務所)	(1)②美國科羅拉多州英格爾晤市櫻桃	山坡農場道 2275號
	代表人姓 名		

線

η

쐈

# 六、申請專利範圍

第85104017號專利再審查案申請專利範圍修正本

修正日期:89年12月

- 1. 一種用於治療一患有黃斑變性而需要治療的病患的藥學組成物,其包含一有效量的毅胱甘肽增進劑,以增加該病人該病人體內的毅跳甘肽之胞內位準,該毅胱甘肽增進劑為非毒性半胱胺酸-供應性衍生物或巯基丙基甘胺酸。
- 2. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該組成物係要供週期性地給藥至該病人,以增加該病人細胞內的發脫甘肽的位準。
- 3. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該病人復為至少一種抗氧化劑或一種抗發炎劑或其等之組合所治療。
- 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該穀胱甘肽 增進制為N-乙醯半胱胺酸。
- 5. 如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該毅胱甘肽 增進劑為L-2-氧化四氢噻唑-4-羟酸鹽。
- 6.如申請專利範圍第1項之藥學組成物,其中該穀觥甘啟 增進劑為巯基丙基甘胺酸。
- 7. 如申請專利範圍第3項之藥學組成物,其中該抗氧化劑是一種選自於下列組群中之維生素:抗壞血酸(維生素C)生育酚(维生素E)、β-胡蘿蔔素、視黃醇(維生素A)、黃體素及王米黃質。
- 如申請專利範圍第3項之藥學組成物,其中該抗發炎劑 是干糧素-α。